

## Associate Clinical Data Scientist

Job ID  
REQ-10075059

4月 17, 2026

India

### 摘要

Aider à la gestion continue et professionnelle des données livrables et des données de livraison de la base de données cliniques/DAP en ce qui concerne le coût, la qualité et les délais pour les essais assignés gérés dans le cadre de la gestion des données cliniques. S'assurer que des données de haute qualité sont disponibles pour l'analyse et la production de rapports. Soutenir le développement de contenu et la mise à jour des modules de formation dans des applications attrayantes et interactives. Suivre les bonnes pratiques cliniques (BPC), les procédures de traitement des données et les lignes directrices. Prend en charge les livrables de qualité dans le cadre des opérations de données (DO). Soutenir la fourniture de données et de programmes, de processus et de documentation de qualité  
contribuer à ce que les plans de développement de médicaments pharmaceutiques de Novartis Global Drug Development soient exécutés efficacement avec des livrables de haute qualité et en temps opportun.

About the Role

## Major Accountabilities

- D é montre un potentiel de comp é tence technique, de cr é ativité scientifique, de collaboration avec les autres et de pens é e ind é pendante.
- Commence à acqu é rir une connaissance pratique du protocole d ' é tude clinique (CSP), du plan de traitement des donn é es (DHP) et du plan d ' examen des donn é es (DRP) ou de l ' é quivalent et donne son avis sur ceux-ci
- Sous supervision fournit des commentaires dans la r é daction de sp é cifications pour les v é rifications de validation sp é cifiques à l ' é tude et les rapports n é cessaires afin d ' assurer des donn é es de haute qualit é et coh é rentes
- Impliqu é dans les tests d ' acceptation des utilisateurs (UAT) et la gestion du laboratoire local mis en place pour la base de donn é es clinique le cas é ch é ant
- Sous supervision, participe à l ' examen continu de toutes les donn é es g é n é r é es par l ' é tude clinique y compris les donn é es de laboratoire tierce et locale et le rapprochement de l ' ASE, le cas é ch é ant.
- Prend en charge les processus et les livrables de formation au sein de la plateforme ou des processus.
- Soutient le d é veloppement des communications pour les initiatives.
- Cr é e sous supervision et apprend de nouveaux m é diums pour cr é er des graphiques pour la formation et l ' application op é rationnelle
- Participe aux activit é s de la CFP pour la conformit é à la qualit é , l ' é tat de pr é paration à la v é rification et dirige les A CAPA
- participe aux activit é s de contr ô le de la qualit é pilot é es par la CFP afin d ' assurer des livrables de haute qualit é .
- S ' assure que tout é cart identifi é est signal é au chef de groupe
- S ' assure que les activit é s qui sont ex é cut é es se font avec qualit é et compr é hension du processus
- Aide au suivi et à la d é claration de l ' é tat des t â ches assign é es et s ' assure que les syst è mes de suivi appropri é s sont à jour et exacts
- Effectue un codage pr é cis et coh é rent, la gestion du codage
- questions connexes, au besoin, sous supervision. D é veloppe la compr é hension des outils de codage et des dictionnaires. Jouer un r ô le de soutien sous la direction d ' un d é veloppeur principal de projet ou d ' é tude sur les é tudes en é tablissant et en maintenant des relations de travail avec les op é rations de donn é es. S ' assurer que les syst è mes cliniques des é tudes assign é es r é pondent aux exigences r é glementaires et que les normes internes sont d é ploy é es avec qualit é . Participer à des initiatives d ' am é lioration et/ou à des projets non cliniques.
- D é claration des plaintes techniques / é v é nements ind é sirables / sc é narios de cas particuliers li é s aux produits Novartis dans les 24 heures suivant leur r é ception
- Distribution d ' é chantillons de commercialisation (le cas é ch é ant)

## Key Performance Indicators

- Aider à la gestion continue et professionnelle des donn é es livrables et des donn é es de livraison de la base de donn é es cliniques/DAP en ce qui concerne le co û t, la qualit é et les d é lais pour les essais assign é s g é r é s dans le cadre de la gestion des donn é es cliniques. S ' assurer que des donn é es de haute qualit é sont disponibles pour l ' analyse et la production de rapports. Soutenir le d é veloppement de contenu et la mise à jour des modules de formation dans des applications attrayantes et interactives. Suivre les bonnes pratiques cliniques (BPC), les proc é dures de traitement des donn é es et les lignes directrices. Prend en charge les livrables de qualit é dans le cadre des op é rations de donn é es (DO). Soutenir la fourniture de donn é es et de programmes, de processus et de documentation de qualit é
- contribuer à ce que les plans de d é veloppement de m é dicaments pharmaceutiques de Novartis

Global Drug Development soient ex é cut é s efficacement avec des livrables de haute qualit é et en temps opportun.

## Work Experience

Collaborer par del à les fronti è res

## Skills

Gestion des donn é es cliniques

Entr é e de donn é es

Gestion des donn é es

Science des donn é es

Souci du d é tail

Bases

## Language

Anglais

Why Novartis: Helping people with disease and their families takes more than innovative science. It takes a community of smart, passionate people like you. Collaborating, supporting and inspiring each other. Combining to achieve breakthroughs that change patients ' lives. Ready to create a brighter future together? <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>

Benefits and Rewards: Learn about all the ways we ' ll help you thrive personally and professionally. [Read our handbook \(PDF 30 MB\)](#)

部门

Development

Business Unit

Development

地点

India

站点

Hyderabad (Office)

Company / Legal Entity

IN10 (FCRS = IN010) Novartis Healthcare Private Limited

Functional Area

Research & Development

Job Type

Full time

Employment Type

CDI

Shift Work

No

```
var config = { targetId: "kalturaplayer69e31257ae5a0770233954", provider: { widgetId:
"1Qm7rm1pm", partnerId: "2076321", uiConfId: "55802022" }, playback: { autoplay: false, autopause:
false, allowMutedAutoPlay: false, loop: false }, sources: { options: {}, startTime: 0 }, plugins: {},
sources: { options: {}, startTime: 0 }, ui: { showCCButton: false, settings: { showQualityMenu: true,
showSpeedMenu: false }, css: "/modules/custom/arcticnckalturaaddon/css/kalturavideo.css",
components: { fullscreen: { disableDoubleClick: false } }, uiComponents: [ { presets: ['Playback',
'Live'], area: 'BottomBarRightControls', replaceComponent: 'Fullscreen', get:
KalturaPlayer.ui.components.Remove } ] }; // Check and add plugins only if they exist if
(KalturaPlayer.plugins["download"]) { config.plugins.download = { disable: true }; } if
(KalturaPlayer.plugins["transcript"]) { config.plugins["playkit-js-transcript"] = { position: "right", //
Default: bottom;('left', 'right', 'top', 'bottom') to enable transcript. expandMode: "over", // Default:
alongside;('alongside', 'hidden', 'over') expandOnFirstPlay: false, showTime: true, downloadDisabled:
false, printDisabled: false, disable: true }; } if (KalturaPlayer.plugins["preventSeek"]) {
config.plugins.preventSeek = { preventSeekForward: false, preventSeek: false }; }
config.plugins.floating = { disable: true }; if (KalturaPlayer.plugins["navigation"]) {
config.plugins.navigation = { position: "right", expandMode: "over", expandOnFirstPlay: false, visible:
false }; } if (KalturaPlayer.plugins["hotspots"]) { config.plugins["playkit-js-hotspots"] = { disable: true }; }
if (KalturaPlayer.plugins["moderation"]) { config.plugins["playkit-js-moderation"] = { disable: true }; } if
(KalturaPlayer.plugins["info"]) { config.plugins["playkit-js-info"] = { disable: true }; } if
(KalturaPlayer.plugins["share"]) { config.plugins.share = { disable: true }; } config.ui.uiComponents =
[]; if (KalturaPlayer.plugins["googleAnalytics"]) { config.plugins.googleTagManager = {};
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = {};
config.plugins.googleTagManager.containerId = 'GTM-57RJQ5';
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking.custom = [];
config.plugins.googleTagManager.customEventsTracking = { preset: { coreEvents: true, UIEvents:
```

```
false, playlistEvents: false, castEvents: false } }; }
```

```
try { var kalturaPlayer = KalturaPlayer.setup(config); // Add the player to the global array. if (typeof kalturaPlayerVideos !== 'undefined') { kalturaPlayerVideos.push(kalturaPlayer); } else { var kalturaPlayerVideos = []; kalturaPlayerVideos.push(kalturaPlayer); } // Load the Player for other media. kalturaPlayer.loadMedia({entryId: "1_dgfvmafo"}); } catch (e) { console.error(e.message) }
```

## Accessibility and accommodation

Novartis is committed to working with and providing reasonable accommodation to individuals with disabilities. If, because of a medical condition or disability, you need a reasonable accommodation for any part of the recruitment process, or in order to perform the essential functions of a position, please send an e-mail to [diversityandincl.india@novartis.com](mailto:diversityandincl.india@novartis.com) and let us know the nature of your request and your contact information. Please include the job requisition number in your message.

Job ID  
REQ-10075059

Associate Clinical Data Scientist

[Apply to Job](#)



Job ID  
REQ-10075059

Associate Clinical Data Scientist

[Apply to Job](#)

---

Source URL:

<https://www.novartis.com.cn/careers/career-search/job/details/req-10075059-associate-clinical-data-scientist-fr-fr>

List of links present in page

1. <https://www.novartis.com/about/strategy/people-and-culture>
2. <https://www.novartis.com/sites/novartiscom/files/novartis-life-handbook.pdf>
3. <mailto:diversityandincl.india@novartis.com>
4. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-ScientistREQ-10075059>
5. <https://novartis.wd3.myworkdayjobs.com/fr-FR/NovartisCareers/job/Hyderabad-Office/Associate-Clinical-Data-ScientistREQ-10075059>